RL: USES (Uses) (charge generating agent, for electrophotog. photoconductor, with improved smoothness and wear resistance) IT 68189-23-1 RL: USES (Uses) (charge transporting agent, for electrophotog. photoconductor, charge generator in, rhodanine-modified polymer as) IT 79-41-4, uses and miscellaneous 1592-20-7, p-Chloromethylstyrene 4748-78-1, p-Ethylbenzaldehyde 5718-83-2, 3-Carboxymethylrhodanine 124347-15-5 124347-16-6 13037-55-3 RL: RCT (Reactant) (reaction of, charge generating agent from, for electrophotog. photoconductor) IT 124347-16-6 RL: RCT (Reactant) (reaction of, charge generating agent from, for electrophotog. photoconductor) RN 124347-16-6 HCAPLUS CN 4-Thiazolidinone, 3-[4-(chloromethyl)phenyl]-5-[(4-ethylphenyl)methylene]-2-thioxo- (9CI) (CA INDEX NAME)

L3

AN 1990:28125 HCAPLUS Full-text DN 112:28125 TI Manufacture of rhodanine-containing charge-generating material Nishiguchi, Toshihiko; Hayata, Hiromi IN PA Mita Industrial Co., Ltd., Japan SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 8 pp. CODEN: JKXXAF DT Patent LA Japanese IC ICM G03G005-06 ICS C08F008-34; G03G005-07 74-3 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other Reprographic Processes) Section cross-reference(s): 28, 35 FAN.CNT 1 PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO.

ANSWER 18 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 2002 ACS

i, e		

PI JP 01172836 A2 19890707 JP 1987-331585 19871226

The title charge generator comprising a chain mol. polymer regularly branched with a rhodanine group I (R1 = OH, C1-6 alkyl) is prepared by polymerization, in the presence of a radical initiator, of a monomer from BAp-I (B = reactive substituent; A = divalent organic group; p = 0, 1) and a reactive group—substituted monomer. The material, having improved film-forming property and creating carriers in visible ray, is useful for an electrophotog. photoconductor. Thus, 3-carboxymethylrhodanine and p-ethylbenzaldehyde were treated to give 3-carboxymethyl-5-(p- ethylbenzylidene)rhodanine, which was treated with p-chloromethylstyrene to give a monomer then polymerized in the presence of AIBN in THF to give the title charge generator. Then, a composition comprising the charge generator, diethylaminobenzaldehyde 1,2-diphenylhydrazone, and THF was applied onto an Al sheet and heated to give an electrophotog. photoconductor.

ST charge generating agent rhodanine polymer; electrophotog photoconductor rhodanine polymer

IT Electrophotographic photoconductors

(charge generator for, rhodanine-containing polymer as .)

IT 68189-23-1

RL: USES (Uses)

(charge transport agent, for electrophotog. photoconductor wit charge generator from rhodanine-containing polymer)

IT 124331-33-5P 124331-35-7P 124331-37-9P

RL: PREP (Preparation)

(preparation of, charge generating agent, for electrophotog. photoconductor)

IT 79-41-4, uses and miscellaneous 920-46-7, Methacryloyl chloride 1438-16-0, 3-Aminorhodanine 1592-20-7, p-Chloromethylstyrene

4748-78-1, p-Ethylbenzaldehyde 5718-83-2, 3-Carboxymethylrhodanine

124347-15-5 124347-16-6 124353-38-4 124353-79-3

RL: RCT (Reactant)

(reactions of, charge generating agent from, for electrophotog. photoconductor)

IT 124347-16-6

RL: RCT (Reactant)

(reactions of, charge generating agent from, for electrophotog. photoconductor)

RN 124347-16-6 HCAPLUS

CN 4-Thiazolidinone, 3-[4-(chloromethyl)phenyl]-5-[(4-ethylphenyl)methylene]-2-thioxo-(9CI) (CA INDEX NAME)

```
L3
     ANSWER 19 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 2002 ACS
AN
     1990:28123 HCAPLUS Full-text
DN
     112:28123
TI
     Electric charge generating materials and their preparation
     Nishiguchi, Toshihiko; Hayata, Hiromi
IN
     Mita Industrial Co., Ltd., Japan
PA
so
     Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 7 pp.
     CODEN: JKXXAF
DΤ
     Patent
LA
     Japanese
IC
     ICM G03G005-07
     ICS G03G005-06
CC
     74-3 (Radiation Chemistry, Photochemistry, and Photographic and Other
     Reprographic Processes)
     Section cross-reference(s): 37
FAN.CNT 1
     PATENT NO.
                      KIND DATE
                                           APPLICATION NO.
                                                             DATE
                            19890620
PΙ
     JP 01156752
                       A2
                                           JP 1987-316462
                                                             19871214
GI
```

$$CH \longrightarrow R^1$$

$$B = (C)_p = N$$

$$CH \longrightarrow R^1$$

$$II$$

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平1-172836

<pre>⑤Int Cl.¹</pre>		識別記号	庁内整理番号		◎公開	平成1年(	198	9)7月7日
G 03 G C 08 F G 03 G	5/06 8/34 5/07	3 3 0 MHQ 1 0 1	7381-2H 7311-4J 7381-2H	審査請求	未請求	発明の数	2	(全8頁)

**図発明の名称** 電荷発生材料およびその製法

②特 願 昭62-331585

②出 願 昭62(1987)12月26日

砂発 明 者 西 口 年 彦 大阪府大阪市東区玉造1丁目2番28号 三田工業株式会社

·内

⑫発 明 者 早 田 浩 美 大阪府大阪市東区玉造1丁目2番28号 三田工業株式会社

内

⑪出 願 人 三田工業株式会社 大阪府大阪市東区玉造1丁目2番28号

#### 明細費

1. 発明の名称

電荷発生材料およびその製法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 鎖状高分子の側鎖に規則的に下記構造式の ローダニン誘導体

(式中R」は炭素数1~6の低級アルキル基、水酸基を示す)を有している電荷発生材料。

## (2) 下記一般式

(式中Bは反応性を有する置換基、 (C) は 2 価の有機基、 R. は炭素数 1 ~ 6 の低級アルキル

基、水酸基、Pは0または1を示す)で表されるローダニン誘導体と、反応性を有する置換基を具備した単量体とを、反応させて得られたモノマーをラジカル開始刑存在下で重合させることを特徴とする電荷発生材料の製法。

#### 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、電子写真感光体などに用いる電荷発生材料、とくに可視光でキャリアを生成するとともに成膜性に優れた電荷発生材料およびその製法に関する。

## (従来技術)

有機光導電性化合物を用いた実用的なデバイスとしては電子写真感光体がある。このような有機光導電性化合物のうち、ポリピニルカルパゾール(P V C 2 )等の高分子系の光導電性物質は成膜性が高く、電子写真感光体のように広面積を必要とするデバイスに適している。しかし、これらの高分子系の物質は、いずれも主領または側鎖に大きな芳香環や複素環を有しており、π電子系の連

なりを利用して紫外光の吸収で励起された励起子 の解離によって生じたキャリアが移動して光導電 性が得られるものであるので、可視光領域ではキ ャリアの発生効率が低く、そのため電荷輸送材料 として利用されるか、あるいは有機飼料、染料な、 ど可視光に感度を有する物質とともに利用される ことが多い。また、ヒドラゾン誘導体等の低分子 系の光導電性物質は電気伝導性は高いが可視光韻 域のキャリア発生効率は高分子系と同様に低く、 また成膜性も無いため、電荷輸送材料として、樹 脂や前述の増感剤とともに用いられ感光体の作成 に利用される。一方、可視光領域に吸収域を有し キャリアの発生効率の高い物質として有機顔料、 染料がある。これらの物質は電気伝導性、成膜性 がほとんど無いため電荷発生材料として樹脂に分 散させたり、前述の電荷輸送材料に分散させたり して用いられている。

(発明が解決しようとする問題点)

前述したように、光導電性高分子は可視光に対して導電性を示さず、またヒドラゾン誘導体等の

ダニン誘導体を規則的に具備した電荷発生材料が 提供される。さらに、反応性を有する置換基を具 備した単量体に、反応基を有する置換基を具備し たローダニン誘導体を結合させて得られたモノマ ーを出発材料として、ラジカル開始剤存在下に重 合させることを特徴とする電荷発生材料の製法が 提供される。

### (作用)

本発明の可視光でキャリヤを発生させる重合体体は、分子額にローダニン環とローダニン環の5位にベンジリデン基を有する。上記重合体は電子受容体、ベンジリデン基を存する。上記重子供与体を形成でで、分子内電荷移動型錯体を形成により、基底状態の電子供与していたπ電子が基「= C = C H - 」を現して電子でないた。第10年ででは、この光間起により発生する。光キャリアは、この光間起により発生する。

さらに、光キャリアを発生させる本発明の電荷 発生材料は、それ自身で重合体となっているため 低分子型電性化合物はキャリアを発生しないため 電子写真感光体として用いる場合には単独で使用 することができず可視光に感光性や増感性を有す る染料、顔料の添加が必要である。従ってこれら の方法はいずれも顔料の結着樹脂中への分散が必 要であるため、その分散方法、分散液安定性等に 問題があった。

即ち、結若樹脂中に溶剤に不溶な飼料を均一に 分似することは難しく、また、分散液の安定性に 問題があるため雙布液の寿命が短くなる等の問題 点があった。

さらに、顔料は凝集体であるために顔料製造工程の条件の差が作成する窓光体の電子写真特性に大きく影響する。それを解決するための顔料の物性制御に技術的課題があった。

従って、本発明の目的は可視光でキャリアを生成するとともに、成膜性に優れた電荷発生材料およびその製法を提供するにある。

(問題点を解決するための手段)

即ち、本発明によれば鎖状高分子の側鎖にロー

成膜性や透光性に優れている。

また、領状高分子の側鎖に規則的にローダニン 誘導体を有しており、隣接ローダニン誘導体が近 距離にあるため、次々とローダニン誘導体にホー ル状態を受け渡すことができキャリア輸送能も発 生する。

さらに、キャリア輸送能を向上させるために本 発明の電荷発生材料は例えば、ヒドラゾリン誘導体、 トリフェニルアミン誘導体、ピラゾリン誘導体の ようなホール輸送剤を組み合わせることが好まし く、重合体で発生した光キャリアを重合体中に相 溶させたホール輸送剤を通して移動可能なポリマ ー型の光導電性材料とすることができるものであ る。

この場合、光導電性材料そのものに飼料等を分 散させていないので成膜性はもとより透光性並び に安定性に優れた光導電性材料となるのである。

(発明の好適態様)

本発明の重合体としての電荷発生材料は、反応 性置換基を具備したローダニン誘導体を、反応性 を有する置換基を具備した単量体に結合させ、上 記モノマーを開始剤を用いて重合させて得る。

かかる重合体の成分であるローダニン誘導体は、 下記一般式

(以下余白)

(式中Bは反応性を有する置換基、(C)は2個の有機基、R,は低級アルキル基、水酸基、Pは1または2を示す)で表される。(C)は炭素数4以下のアルキレン基、フェニレン基等のアリーレン基、カルボニルオキシエチル、カルボニルオキシプロピル基等のカルボニルオキシアルキレン基が例示される。R,には、アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソブチル、(ertープチル、ベンチル、ヘキシル基等の低級アルキル基が例示される。具体的には、

上記具体例に示すように反応性置換基Bとして

は、-COOH -CH2Cl -OH -COCl -NH2 等が例示される。

これらのローダニン誘導体は、種々の方法、例 えば下記反応式により合成することができる。

$$B-(C)_{p}-N \stackrel{0}{\stackrel{\parallel}{\stackrel{}_{C}}} + OHC \stackrel{-}{\stackrel{}_{C}} - CH_{z}$$

$$(2)$$

$$-II_{z}O \longrightarrow B-(C)_{p}-N \stackrel{0}{\stackrel{\downarrow}{\stackrel{}_{C}}} - C=CH \stackrel{-}{\stackrel{}_{C}} - C=CH \stackrel{-}{\stackrel{}_{C}}$$

・(式中 B 及び(C)、p、R , は前記と同じ)

すなわち、ローダニン誘導体は(2)で表される3~置換ローダニンと、(3)で表されるPー 置換ベンズアルデヒドを等モル反応させることにより得ることができる。

上述したローダニン誘導体を結合させる反応性 を有する置換基を具備した単量体としては下記一 般式、

(式中R: は-Cll<sub>2</sub>C1、-NH<sub>2、</sub>-S0<sub>2</sub>C1、-C00llを示す) で表されるスチレン系単量体、

(式中R: は水素原子又はメチル基、R. は反応性を有する置換基-COOH.-COC1、-OII、-NH:n は 0 または 1 、 m は 0 ~ 3 の整数を示す) で表されるエチレン系単量体 例えば下記式

## 特別平1-172836 (5)

(2)

で表されるアクリルまたはメタクリル系単量体が 例示される。

前記単量体とローダニン誘導体との反応は、例 えば下記反応によって達成される。

(以下余白)

$$\begin{array}{c} R_{3} \\ -H_{1}O \\ \hline \\ CH_{2}-C \\ \hline \\ OCH_{2}N \\ \hline \\ C-C \\ C-C \\ \hline \\ OCH_{2}N \\ \hline \\ C-C \\ C-C \\ \hline \\ OCH_{2}N \\ \hline \\ C-C \\ C-C \\ \hline \\ OCH_{2}N \\ \hline \\ C-C \\ \hline \\ OCH_{2}N \\ \hline \\ C-C \\ \hline \\ OCH_{2}N \\ \hline \\ OCH_{2}-C \\ \hline \\ OCH_$$

アルカリとしては、ピリジン、トリエチルアミン等が例示される。

本発明の領状高分子の側鎖に規則的にローダニン誘導体を有した電荷発生材料は、額状高分子の側鎖にローダニン誘導体を結合させることによって得ることも可能であるが、上記単量体の重合体および共重合体によって得る方が確実である。

これは、テトラヒドロフラン、ペンゼン、ジメ チルホルムアミド、ジクロルメタン等の溶媒中ア ゾビスイソプチルニトリル等のアゾ化合物や、過

酸化ベンゾイル、クメンヒドロベルオキシド、t ーブチルヒドロベルオキシド、過酸化ラウロイル 等の過酸化物等のラジカル開始剤存在下に加熱す ることによって容易に重合させるものである。

## (発明の効果)

本発明による重合体は、可視光でキャリアを発生するので従来公知のPVCz等の高分子系の光導電性物質の様に可視光増感の必要性がないため電荷発生顔料と組み合わせて用いなくてもよく、また必要に応じてヒドラゾン誘導体、トリフェニルアミン誘導体、ピラゾリン誘導体等従来公知の

電荷輸送材料と容易に固溶体を形成する。

従って、溶媒に溶解し塗布するだけで分子分散 された均一な薄膜が容易に作成できる。

更に、高分子化合物であるので低分子化合物に 比べて衛生的害が少ない。

### (実施例)

以下に、実施例に基づき本発明をより詳細に説 明する。

#### 実施例1

(ローダニン誘導体の合成)

3 - カルポキシメチル - 5 - (P - エチルベン ジリデン) ローダニンの合成

3-カルボキシメチルローダニン19.1gと、 P-エチルベンズアルデヒド17.7gをDMF中、100℃で反応させた。3時間後、反応溶液を水に加え、得られる沈澱を水洗後、アセトンで再結晶することにより上記化合物を得た(収率87%)。

(ローダニン誘導体を結合した単量体の合成) 3-(P-ビニルベンジル)-5-(P-エチ ルベンジリデン) ローダニンの合成

P-クロルメチルスチレン15.2gと3-カルボキシメチル-5-(P-エチルベンジリデン)ローダニン35gとトリエチルアミン12mlを100mlのジメチルホルムアミドに溶解し、90でで3時間反応させる。

反応後、反応溶液を水中に注ぎ生じた沈澱を水洗後、アセトンで再結晶することにより上記単量ン 体を得た。

#### [溶液重合]

3~ (Pービニルベンジル) -5~ (Pーエチルベンジリデン) ローダニン4. 7gに重合開始 剤としてα. α'-アゾピスイソブチロニトリル 6 mg、溶媒としてテトラヒドロフラン5 m l を加え、上記混合物を溶解後重合管に仕込み脱気を数回繰り返し封管法により十分真空状態としてアイブルを作成した。

これを60℃恒温槽に30時間浸漬して反応させ4.4gの本発明の電荷発生材料を得た。

(感光材料の調製)

30.7gを100mlのピリジン中80でで3時間反応させる。反応後、溶液を水中に注ぎ生じた沈澱をアセトンで再結晶することにより上記単量体を得た。

#### (溶液重合)

上記より得られた単量体3.6gを用いる以外は、前記実施例1と同様にして本発明の電荷発生材料3.3gを得た。

電荷発生材料を上記化合物とした以外は、実施 例1と同様にして感光体を作成した。

## 実施例3

## [ローグニン誘導体の合成]

3 - (P-クロルメチルフェニル) - 5 - (P - エチルベンジリデン) ローダニンの合成

前記実施例1の3-カルボキシメチルローダニンに変えて、3- (P-クロルメチルフェニル)ローダニンを用いて、前記実施例1と同様にして上記化合物を得た(収率70%)。

[ローダニン誘導体を結合した単量体の合成] 3-(P-メタクリル酸メチルフェニル)-5 得られたローダニン誘導体を側鎖に担持した電 同発生材料 7 重量部、 4 ージエチルアミノベンズ アルデヒドー 1 . 2 ージフェニルヒドラゾン 3 重 量部をTHF100重量部に溶解し、アルミシー ト上にドクターブレードを用いて塗布し、100 でで 3 0 分間乾燥し、 2 0 μmの電子写真感光体 を作製した。

#### 实施例 2

[ローダニン誘導体の合成]

3-アミノ-5- (P-エチルベンジリデン) ローダニンの合成

上記実施例1の3-カルボキシメチルローダニンに変えて、3-アミノローダニンを用いて前記 実施例1と同様にして上記化合物を得た(収率73%)。

(ローダニン誘導体を結合した単量体の合成) 3-メタクリルアミド-5-(P-エチルベン ジリデン) ローダニンの合成

ノタクリル酸クロライド10.5gと3-アミ ノ-5- (P-エチルベンジリデン) ローダニン

- (P-エチルベンジリデン) ローダニンの合成 メタクリル酸 8.6 gと3-(P-クロルメチ ルフェニル) - 5-(P-エチルベンジリデン) ローダニン41.2 gとトリエチルアミン12 m 1を100mlのジメチルホルムアミドに溶解し、 100でで3時間反応させる。反応後、溶液を水 中に注ぎ生じた沈澱をアセトンで再結晶すること により上記単量体を得た。

#### (溶液重合)

上記より得られた単量体 4.5 g を用いる以外は、前記実施例 1 と同様にして本発明の電荷発生材料 4.3 g を得た。

電荷発生材料を上記化合物とした以外は、実施例1<sup>1</sup>と同様にして感光体を作成した。

## 電子写真感光体の評価

上記電子写真感光体の帯電特性、感光特性を調べるため、静電複写紙試験装置(川口電機社製、SP-428型)を用いて、+6.0kVの条件で5秒間コロナ放電を行うことにより、前記各感光体を正に帯電させ、この時の表面電位V。を測

定した。次いで、タングステンランプを用いて、 感光体表面の照度が 2 0 luxになるように調整す ると共に、タングステンランプにより露光し、上 記表面電位V。が 1 / 2 となるまでの時間を求め、 半波露光量 E 1/2 を算出した。

各感光体の帯電特性および感光特性の測定結果 を表1に示す。

表 1

	V .	E'/z (lux · sec)
実施例1	7 5 0	5 . 6
実施例 2	7 0 5	6.5-
実施例3	6 8 0	6.0

表1からわかるように本発明の電荷発生材料を 用いた感光体は帯電性に優れ、半波露光量も小さ く、良好な電子写真特性を示した。

特許出願人 三田工業株式会社